# WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: G01N 33/50, 33/53, C12Q 1/68, C07K 1/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/15893

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

1. April 1999 (01.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06001

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. September 1998

(21.09.98)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, JP, KR, US, europäisches

(30) Prioritätsdaten:

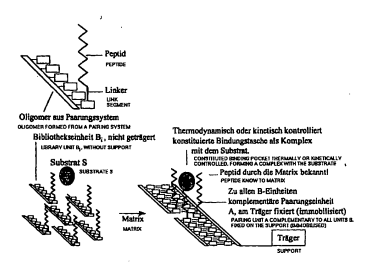
197 41 716.7

22. September 1997 (22.09.97) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH & CO. KG [DE/DE]; D-65926 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MICULKA, Christian [AT/DE]; Gebeschusstrasse 36, D-65929 Frankfurt am Main (DE). WINDHAB, Norbert [DE/DE]; Akazienstrasse 28, D-65795 Hattersheim (DE). HOPPE, Hans-Ulrich [DE/DE]; Amselweg 11, D-65929 Frankfurt am Main
- (74) Anwälte: BARDEHLE, Heinz usw.; Galileiplatz 1, D-81679 München (DE).
- (54) Title: ADDRESSABLE MODULAR RECOGNITION SYSTEM, PRODUCTION MODE AND USE
- (54) Bezeichnung: ADRESSIERBARES MODULARES ERKENNUNGSSYSTEM, SEINE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG



#### (57) Abstract

The invention concerns a recognition system comprising (a) at least an immobilised binding constituent A and at least a binding site for the recognising species B and (b) at least a recognising species B capable of being fixed on the constituent A and at least a binding site for a substrate S, the binding of constituent A on the recognition species B intervening in the form of a molecular pairing system.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Erkennungssystem enthaltend (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspezies B und (b) mindestens eine Erkennungsspezies B, die an die Bindungskomponente A binden kann und mindestens eine Bindestelle für ein Substrat S enthält, wobei die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennzungsspezies B in Form eines molekularen Paarungssystems erfolgt.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina '	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		•

Adressierbares modulares Erkennungssystem, seine Herstellung und Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Erkennungssystem enthaltend

15

20

25

- (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspeziess B und
  - (b) mindestens eine Erkennungsspeziess B, die an die Bindungskomponente A binden kann und mindestens eine Bindestelle für ein Substrat S enthält, wobei die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennungsspezies B in Form eines molekularen Paarungssystems erfolgt.

Arrays sind Anordnungen von immobilisierten Erkennungsspezien, die speziell in der Analytik und Diagnostik eine wichtige Rolle bei der simultanen Bestimmung von Analyten spielen. Beispiele sind Peptide-Arrays (Fodor et al., Nature 1993, 364, 555) und Nucleinsäure-Arrays (Southern et al. Genomics 1992, 13, 1008; U.S. Patent Nr. 5,632,957).

In der experimentellen Analytik lassen Arrays durch die lokalisierte Erzeugung von Ereignissen eine besonders einfache, schnelle und reproduzierbare Datenanalyse zu. Beispiele hierfür reichen vom physikalischen Mehrkanaldetektor bis hin zu Mikrotiterplatten in der Labormedizin.

Arrays dienen auch zur Speicherung und Verarbeitung von Informationen und sind das grundlegende Konstruktionselement der Nanotechnologie.

Weitere wichtige Anwendungsbereiche sind in der Biologie, Biochemie. Medizin und Pharmakologie zu finden. So wird in EP-A1-0 461 462 ein Immunoassay beschrieben, bei dem feldartig positionierte und immobilisierte Antigene mit einem oder mehreren Antikörpern in Kontakt gebracht werden. In WO 96/01836 wird beispielsweise ein Array von DNA-Molekülen unterschiedlicher Sequenz beschrieben, der zur Detektion von Genabschnitten diente und so beispielsweise zur Diagnose pathogener Bakterien führte.

Immobilisierung durch supramolekulare Wechselwirkungen sind auch außerhalb der ArrayAnwendungen bekannt. So können Träger mit Anti-Antikörpern über ein kovalent an den
Träger gebundenes Antigen fixiert werden. Die Analytik von Immunoassays basiert weitgehend auf Enzym-Immunoassays (EIAs), bei denen eine enzymatisch katalysierte Reaktion die
Präsenz eines Antigen-Antikörper- oder eines Antigen-Antikörper-Antiantikörper-Komplexes
anzeigt. Eine der am Komplex beteiligten Einheiten ist hierbei entweder an einem Träger immobilisiert oder selbst ein Träger, z.B. in Form von Gewebsbestandteilen.

Derartige Signalverstärkungsverfahren haben jedoch insbesondere bezüglich der Verläßlichkeit der qualitativen Aussage wie auch der Quantifizierung Nachteile. Ein besonderer Nachteil von miniaturisierten Arrays sind der Aufwand und die Kosten bei der Herstellung.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher, ein Erkennungssystem zu finden, das einfach, zuverlässig, hochselektiv und zudem billig ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Erkennungssystem enthaltend

15

- (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspezies B und
- (b) mindestens eine Erkennungsspezies B. die an die Bindungskomponente A binden kann und mindestens eine Bindestelle für ein Substrat S enthält, wobei die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennungsspezies B in Form eines molekularen Paarungssystems erfolgt.
- Solche Paarungssysteme sind supramolekulare Systeme nicht-kovalenter Wechselwirkung, die sich durch Selektivität. Stabilität und Reversiblität auszeichnen, und deren Eigenschaften bevorzugt thermodynamisch, d. h. durch Temperatur, pH-Wert und Konzentration beeinflußt werden. Solche Paarungssysteme können z. B. aufgrund ihrer selektiven Eigenschaften auch als "molekularer Klebstoff" für die Zusammenführung von unterschiedlichen Metallelustern zu Cluster-Verbänden mit potentiell neuen Eigenschaften verwendet werden [siehe z. B. R. L. Letsinger, et al., Nature 1996, 382, 607-9; P. G. Schultz et al., Nature 1996, 382, 609-11].

Daher ist es besonders vorteilhaft, wenn das Paarungssystem einen Komplex darstellt, der durch Assoziation der Bindungskomponente A mit der Erkennungsspezies B über nicht-

kovalente Wechselwirkungen gebildet wird. Die nicht-kovalenten Wechselwirkungen sind insbesondere Wasserstoffbrücken, Salzbrücken, Stapelungen ("Stacking"), Metalligandierungen, Charge-Transfer-Komplexe und hydrophobe Wechselwirkungen.

In einer besonderen Ausführungsform enthält das molekulare Paarungssystem gemäß der vorliegenden Erfindung eine Nucleinsäure und deren Analoga, insbesondere in Form einer Pentose, vorzugsweise einer Pentopyranose oder Pentofuranose. Im allgemeinen ist die Pentose ausgewählt aus einer Ribose, Arabinose, Lyxose oder Xylose. Besonders bevorzugt ist Pyranosyl-RNA (p-RNA), Nucleinsäure mit einer oder mehreren Aminocyclohexylethansäure(CNA)-Einheiten, peptidische Nucleinsäure (PNA), oder einer Nucleinsäure mit einer oder mehreren [2-Amino-4-(carboxymethyl)cyclohexyl]-Nucleobasen. Besonders bevorzugt sind Pyranosyl-Nucleinsäuren (p-NA's) und vor allem p-RNA's.

p-NA's sind im allgemeinen zur natürlichen RNA isomere Strukturtypen, bei denen die Pentose-Einheiten in der Pyranoseform vorliegen und durch Phosphodiestergruppen zwischen den Positionen C-2' und C-4' repetitiv verknüpft sind. Unter "Nucleobase" werden dabei die kanonischen Nucleobasen A, T, U, C. G, aber auch die Paare Isoguanin/Isocytosin und 2,6-Diaminopurin/Xanthin und im Sinne der vorliegenden Erfindung auch andere Purine und Pyrimidine wie Purin, 2,6-Diaminopurin, 6-Purinthiol, Pyridin, Pyrimidin, Isoguanin, 6-Thioguanin, Xanthin, Hypoxanthin, Isocytosin, Indol, Tryptamin, N-Phthaloyltryptamin, Coffein, Theobromin, Theophyllin, Benzotriazol oder Acridin, verstanden, und vorzugsweise Ribopyranosyladenosin. Ribopyranosylguanosin, Ribopyranosyltyptamin oder Ribopyranosyl-N-phthalotryptamin, Ribopyranosyluracil oder deren [2-Amino-4-(carboxymethyl)-ribopyranosyl]-Derivate.

25

p-NA's, und zwar die von der Ribose abgeleitete p-RNA's, wurden zum erstenmal von Eschenmoser et al. beschrieben (siehe Pitsch, S. et al. Helv. Chim. Acta 1993, 76, 2161; Pitsch, S. et al. Helv. Chim Acta 1995, 78, 1621; Angew. Chem. 1996, 108, 1619-1623). Sie bilden ausschließlich sogenannte Watson-Crick-gepaarte, d. h. Purin-Pyrimidin- und Purin-Purin-gepaarte, antiparallele, reversibel "schmelzende", quasi-lineare und stabile Duplices. Homochirale p-RNA-Stränge entgegengesetzten Chiralitätssinns paaren ebenfalls kontrollierbar und sind in der gebildeten Duplex streng nicht-helical. Diese für den Aufbau supramolekularer Einheiten wertvolle Spezifität hängt mit der relativ geringen Flexibilität des Ribopyranosephosphat-Rückgrats sowie mit der starken Neigung der Basenebene zur Strangachse

und der hieraus folgenden Tendenz zu intercatenarer Basenstapelung im resultierenden Duplex zusammen und läßt sich letzlich auf die Teilnahme eines 2',4'-cis-disubstituierten Ribopyranoserings am Aufbau des Rückgrates zurückführen.

Diese wesentlich besseren Paarungseigenschaften machen p-NA's gegenüber DNA und RNA für die Anwendung des Aufbaus supramolekularer Einheiten zu bevorzugten Paarungssystemen. Sie bilden ein zu natürlichen Nucleinsäuren orthogonales Paarungsystem, d. h. sie paaren nicht mit in der natürlich Form vorkommenden DNA's und RNA's, was im besonderen im diagnostischen Bereich vorteilhaft ist.

10

20

25

p-NA's eignen sich daher besonders für die Anwendung im Bereich der Nanotechnologie, beispielsweise zur Herstellung neuer Materialien, Diagnostika und Therapeutika sowie mikroelektronischer, photonischer bzw. optoelektronischer Bauteile und für das kontrollierte Zusammenführen molekularer Species zu supramolekularen Einheiten. wie z. B. für den (kombinatorischen) Aufbau von Proteinassemblies [siehe z. B. A. Lombardi, J. W. Bryson, W. F. DeGrado, Biomoleküls (Pept. Sci.) 1997, 40, 495-504], da p-NA's, und besonders p-RNA's Paarungssysteme bilden, die stark und thermodynamisch kontrollierbar sind. Eine weitere Anwendung ergibt sich daher gerade im diagnostischen und drug discovery-Bereich durch die Möglichkeit, funktionelle, bevorzugt biologische Einheiten wie Proteine oder DNA/RNA-Abschnitte, z. B. mit einem p-RNA-Code zu versehen, der nicht mit den natürlichen Nucleinsäuren interferiert (siehe z. B. WO93/20242).

Die Länge der Nucleinsäure und deren Analoga ist gemäß der vorliegenden Erfindung mindestens ca. 4-50, vorzugsweise mindestens ca. 4-25, insbesondere mindestens ca. 4-15, vor allem mindestens ca. 4-10 Nukleotide.

Im allgemeinen ist die Bindungskomponente A an einem Träger immobilisiert.

Unter dem Begriff "immobilisiert" versteht man im Sinne der vorliegenden Erfindung die Ausbildung einer kovalenten Bindung, quasi-kovalenten Bindung oder supramolekularen Bindung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linear konstituierte Moleküle, insbesondere Peptide, Peptoide, Proteine, lineare Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Wolken und deren

saccharide oder Antikörper und deren funktionelle Teile. Funktionelle Teile von Antikörper sind beispielsweise Fv-Fragmente (Skerra & Plückthun (1988) Science 240, 1038). einzelkettige Fv-Fragmente (scFv; Bird et al. (1988), Science 242, 423; Huston et al. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 85, 5879) oder Fab-Fragmente (Better et al. (1988) Science 240, 1041).

5

Die Trägerung erfolgt somit im allgemeinen kovalent, quasi-kovalent, supramolekular oder physikalisch wie magnetisch (A. R. Shepard et al. (1997) Nucleic Acids Res., 25, 3183-3185, Nr. 15), im elektrischen Feld oder durch einen Molekularsieb. Die Bindungskomponente A wird hierdurch entweder direkt an der Position des Trägers synthetisiert oder an bestimmte Positionen des Trägers "gelinkt". Beispiele sind Konjugations- und Trägerverfahren über Perjodatoxidation und reduktiver Aminierung der Schiffbase, N-Hydroxisuccinimidester von vorzugsweise Dicarbonsäurelinker, Ethylendaminphosphoamidatlinker, Mercapto-, Jodacetyloder Maleinimido-Verfahren und/oder kovalente oder nicht-kovalente Biotin-Linker-Verfahren.

15

10

Unter dem Begriff "Träger" versteht man im Sinne der vorliegenden Erfindung Material, insbesondere Chipmaterial, das in fester oder auch gelartiger Form vorliegt. Als Trägermaterialien eignen sich beispielsweise Keramik, Metall, insbesondere Edelmetall. Gläser, Kunststoffe, kristalline Materialien bzw. dünne Schichten des Trägers. insbesondere der genannten Materialien. oder (bio)molekulare Filamente wie Cellulose, Gerüstproteine.

20

Eine besondere Ausführungsform ist daher ein erfindungsgemäßes Erkennungssystem, bei dem die Bindungskomponente A an einen Träger über eine kovalente Bindung, quasi-kovalente Bindung oder supramolekulare Bindung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linearkonstituierte Moleküle, insbesondere Peptide, Peptoide, Proteine, lineare Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide oder Antikörper und deren funktionelle Teile wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragmente, immobilisiert ist.

30

In einer weiteren Ausführungsform ist die Bindungskomponente A an definierten Stellen des Trägers. insbesondere in Form einer Matrix. immobilisiert, wobei die definierten Stellen des Trägers vorzugsweise adressiert sind.

Gemäß dem bevorzugten Erkennungssystem wird daher ein Molekül in der mobilen (Puffer)Phase mit der entsprechenden Komplementärsequenz nur an der Position der passenden
Adresse einen supramolekularen Komplex spontan ausbilden. Sind an diese mobile Komplementäradresse durch chemische (Konjugate) oder supramolekulare Verbindungsbildung
(Komplexe) weitere Einheiten mit besonderen Funktionen wie z.B. der eines Antikörpers gebunden, wird je nach verwendeten Adressenmuster auf demselben Immobilisat-Array ein
unterschiedlicher Funktionsarray aufgespannt.

Die großen Vorteile eines solchen modularen Systems sind die identische einmalige Bereitstellung der Trägereinheiten für unterschiedlichste Anwendungen und die *in situ* Erzeugung nicht- haltbarer Bio-Konjugate etwa aus Proteinen. Enzymen oder lebenden Zellen und dem Paarungsrest.

10

30

Ein weiterer Vorteil ist die schrittweise Erzeugung von Substratbindungsereignis und dem meßbaren Bindungsereignis an der Trägerposition, d. h. das Substrat kann völlig ungehindert einen ersten Komplex mit der löslichen, adressierten Komponente (Erkennungsspezies B) bilden und anschließend im Raum der Trägerposition paarend an die Bindungskomponente A immobilisieren.

Es ist ferner besonders bevorzugt, wenn die Bindungskomponente A an eine Träger-Elektrode des Trägers immobilisiert ist. da beispielsweise durch eine Signalverstärkung des Impedanzverhaltens von Träger-Elektroden bei Bindungsereignissen ein elektronisch lesbares Signal erzeugt wird. Entsprechende Elektrodenprozesse sind bei R. P. Andres (1996) Science. 272, 1323-1325 und entsprechende Impedanzmessungen sind bei M. Stelzle et al. (1993) J. of Physical Chem.. 97, 2974-2981 beschrieben.

Als Erkennungsspezies B ist beispielsweise ein Biomolekül geeignet, welches z. B. ausgewählt ist aus einem Peptid, Peptoid, Protein wie Rezeptor oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide. Glykoproteine. Filamentbestandteile, oder Viren. Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate und deren wirksame Teile, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide. Peptoide, Saccharide, Nucleinsäuren.

Üblicherweise enthält das Biomolekül eine Binderegion für die Bindungskomponente A, die vorzugsweise eine der oben beschriebenen Nucleinsäuren oder deren Analoga darstellt. Im allgemeinen wird hierbei das Biomolekül an eine ausgewählte Nucleinsäure oder Analogon über einen Linker gebunden. Beispielsweise eignet sich ein Uracil-basierender Linker, bei dem vorzugsweise die 5-Position des Uracils modifiziert wurde, z. B. N-Phthaloylaminoethyluracil, aber auch ein Indol-basierender Linker, vorzugsweise Tryptaminderivate, wie z. B. N-Phthaloyltryptamin.

In einer besonderen Ausführungsform enthält die immobilisierte Bindungskomponente A verschiedene Bindestellen für verschiedene Erkennungsspezien B, wodurch verschiedene Erkennungsspezien B an der Bindungskomponente A binden können.

In einer weiteren Ausführungsform ist mindestens eine weitere Erkennungsspezies B an die Bindungskomponente A immobilisiert.

Daher ist ein weiteres erfindungsgemäßes Erkennungssystem dadurch gekennzeichnet. daß es (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens 2+n verschiedenen Bindestellen für mindestens 2+n verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... Bn und eine weitere von der Erkennungsspezies B1, B2 ... Bn verschiedene Erkennungsspezies B(n+3), die an die immobilisierte Bindungskomponente A immobilisiert ist. und (b) mindestens (n+3) verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... B(n+3). wobei n eine ganze Zahl von 0-20, vorzugsweise 0-10, insbesondere 0-5, vor allem 0 oder 1 bedeutet.

25

In einer weiteren Ausgestaltung stammt die Erkennungsspezies B1. B2 ... Bn aus einer Substanzbibliothek.

Zur Strukturanalyse eines Komplexes aus einer Substanzbibliothek ist es besonders vorteilhaft, wenn die Struktur der Erkennungsspezies B(n+3) bekannt ist, und/oder die verschiedenen Erkennungsspezien B dasselbe Substrat S erkennen.

Unter dem Begriff "Substrat" versteht man im Sinne der vorliegenden Erfindung eine nichtträgergebundene Substanz, die von dem erfindungsgemäßen Erkennungssystem erkannt wer-

den soll. Das Substrat S ist im allgemeinen ausgewählt aus Molekülen, vorzugsweise Arzneistoffe und Pflanzenschutzwirkstoffe, Metaboliten, physiologische Botenstoffe, Derivate von Leitstrukturen, Substanzen, die im menschlichen oder tierischen Körper im Fall von krankhaften Veränderungen produziert oder im erhöhten Maß produziert werden, oder Übergangszustandanaloga, oder Peptide, Peptoide, Proteine wie Rezeptoren oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors. Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine. Filamentbestandteile, oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate. oder Monomere wie Heterozyklen, insbesondere Stickstoffheterozyklen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peptoide. Saccharide, Nucleinsäuren. Ester, Acetale oder Monomere wie Heterocyclen. Lipide, Steroide, oder Angriffsstrukturen von Pharmaka, vorzugsweise Arzneimittelrezeptoren, spannungs-abhängige Ionenkanäle, Transporter, Enzyme oder Biosynthese-Einheiten von Mikroorganismen.

10

25

Substanzbibliotheken sind dem Fachmann aus dem Bereich der kombinatorischen Chemie bekannt. Beispiele sind die leicht zugänglichen Peptidbibliotheken, erzeugt durch Permutation der Peptidsequenz. Paaren solche Bibliotheken, entstehen völlig neue Supra-Moleküle bzw. Komplexe. Die beachtliche Anzahl möglicher Komplexe beinhaltet möglicherweise Erkennungsregionen für Substrat-Moleküle. ähnlich dem Epitop eines Antikörpers. Die Ausführungsform läßt dann ein Screening eines solchen stochastischen Bindungsereignisses zu. Ist eine der Konjugatbibliotheken an den Träger gebunden, kann durch die Codonadresse bzw. bei gleichbleibender Adresse durch seine bloße Position direkt seine Identität (z.B. die Peptidsequenz) festgelegt werden. Der Array erzeugt für einen der Paarungsstränge eine sogenannte codierte Bibliothek und vereinfacht die Komplexanalytik der supramolekularen Bibliothek.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform stellt das erfindungsgemäße Erkennungssystem einen Immunoassay dar.

Ein anderer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Identifizierung eines Substrates S in einer Probe mit Hilfe des erfindungsgemäßen Erkennungssystems, bei dem

- (a) eine Erkennungsspezies B. die das Substrat S erkennt, mit der Probe in Kontakt gebracht wird.
- (b) gleichzeitig oder nacheinander mit einer immobilisierten Erkennungsspezies B in Kontakt gebracht wird, und
- (c) die Bildung eines Komplexes aus immobilisierter Bindungskomponente A. Erkennungsspezies B und Substrat S nachgewiesen wird.

10

Insbesondere wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren die Bildung des Komplexes über physikalische Parameter wie Temperatur, Salze. Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge gesteuert.

Im allgemeinen wird der sich gebildete Komplex über eine Markierung wie eine radioaktive oder fluoreszierende Markierung, enzymatische Markierung, Redoxmarkierung, Spinmarkierung der Erkennungsspezies B nachgewiesen, oder über den Komplex selbst, beispielsweise über Elektrodenprozesse wie über chemische Prozesse, z. B. Redoxprozesse in der Umgebung oder an der Elektrode oder über eine physikalische Meßgröße wie über Impedanzmessung oder Gleichstrommessung.

Besondere Amplifizierungs- oder Vorkonzentrierungsschritte der Substrate werden somit für viele Anwendungen nicht benötigt, was besonders vorteilhaft ist. Die chemische und physikalische Heterogenität der Positionen vor und nach den Paarungsereignissen kann zudem mit dem direktelektronischen Verfahren sehr vorteilhaft durch Parametrisierung bzw. Eichung über die Software eliminiert werden.

Das Problem, daß wichtige Substratmoleküle für solche Anwendungen Moleküle der natürlichen Paarungssysteme DNA und RNA selbst sein können und somit mit der Adressierung in störende Wechselwirkung treten würden, wird dadurch gelöst, daß besonders stabile, selektive und nicht-natürliche Paarungssysteme, wie z. B. p-NA's, verwendet werden.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich daher auch auf ein Verfahren, mit dem Erkennungsspecies, bevorzugt natürliche DNA- oder RNA-Stränge und Proteine, dabei

bevorzugt Antikörper oder funktionelle Teile von Antikörper, durch p-NA-Abschnitte, bevorzugt p-RNA-Abschnitte, eindeutig codiert werden. Diese können dann mit den zugehörigen Codons auf einem festen Träger hvbridisiert werden. Damit kann auf einem festen Träger, der in Form eines Arrays mit Codons ausgestattet ist, nur durch Einstellung von Hybridisierungsbedingungen mit immer neuen Kombinationen von Erkennungsspecies an den gewünschten Positionen immer neue. diagnostisch nützliche Arrays aufgebaut werden. Wird dann der Analyt, beispielsweise eine biologische Probe wie Serum o. ä. aufgebracht, dann werden die zu detektierenden Species in einem bestimmten Muster auf dem Array gebunden. welches dann indirekt (z. B. durch Fluoreszenzmarkierung der Erkennungsspecies) oder direkt (z. B. durch Impedanzmessung am Anknüpfungspunkt der Codons) registriert wird. Dann wird die Hybridisierung durch geeignete Bedingung aufgehoben (Temperatur. Salze, Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge), so daß wieder nur der Träger mit den Codons zurückbleibt. Dieser wird dann erneut mit anderen Erkennungsspecies beladen und wird z. B. für den gleichen Analyten für die Ermittlung eines anderen Musters verwendet. Die immer neue Anordnung von Erkennungsspecies im Array-Format und die Verwendung von p-NA's als Paarungssysteme ist gegenüber anderen Systemen, siehe z. B. WO 96/13522, besonders vorteilhaft.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren kann in einem weiteren Schritt der Komplex aus Erkennungsspezies B und Substrat S auch isoliert werden. Hierzu wird z. B. der Komplex aus Erkennungsspezies B und Substrat S nach Einfrieren des Bindungsgleichgewichts oder kovalentes Cross-Linking von Erkennungsspezies B und Substrat S isoliert.

Das erfindungsgemäße Erkennungssystem eignet sich folglich besonders gut zum Auffinden eines Substrates S. zur Diagnose, zur Herstellung eines Katalysators und/oder zur Herstellung eines elektronischen Bauteils, insbesondere zum Auffinden. zur Optimierung und/oder zur Herstellung eines Arzneiwirkstoffes oder Pflanzenschutzwirkstoffes.

Je nach den synthetisierten Adressen können somit für unterschiedliche Fragestellungen bzw. diagnostische Probleme schnell Kits zusammengestellt werden, die auf dem existierenden Codon-Array in situ das Testsystem durch Paarung bildet. Bevorzugt werden Biomoleküle, z. B. ganz allgemein Zell- oder Virus-Bestandteile, ganz besonders monoklonale Antikörper oder deren funktionelle Teile.

10

20

Die folgenden Figuren sollen die Erfindung näher beschreiben, ohne sie zu beschränken.

#### BESCHREIBUNG DER FIGUREN

20

25

- Fig. 1 zeigt schematisch das allgemeine Prinzip einer Erkennungsspezies, die in situ um ein zu erkennendes Substrat erzeugt wird. Die Komplexierungseinheit (Peptid) kann durch eine Trägermatrix bekannt sein. Hierbei bildet sich eine thermodynamisch oder kinetisch kontrolliert konstituierte Bindungstasche als Komplex mit dem Substrat. Die zu allen B-Einheiten komplementäre Paarungseinheit A ist am Träger fixiert (immobilisiert).
  - Fig. 2 zeigt schematisch eine Anordnung von immobilisierten Erkennungsstrukturen (Arrays) auf einem festen Träger.
- Fig. 3 zeigt schematisch die modulare Erzeugung eines supramolekularen Arrays. Auf dem gleichen Anticodon-Träger werden durch Adressierung mit den selektiven Paarungsregionen unterschiedliche Immunoarrays aufgebaut.
  - Fig. 4 zeigt schematisch den Aufbau eines Arrays mit 4 Trägerpositionen (Elektroden) und das Meßprinzip.
    - Fig. 5 zeigt schematisch UV-spektroskopisch und Impedanz-spektroskopisch den Nachweis der Paarung der Anticodon-Codon-Moleküle. Durch Temperaturerniedrigung paaren die Stränge, der Pufferüberstand verarmt, die UV-Extinktion des Überstandes nimmt ab bzw. die Veränderung der Elektrodendoppelschicht wirkt auf die Impedanzmessung.
    - Fig. 6 zeigt schematisch die Funktionsweise eines adressierten Immunoarrays. Lediglich Elektrode 3 trägt die passende Adresse zu einem Antikörper-Paarungsstrang-Konjugat. Wird das passende Antigen zugegeben, verändert sich die Impedanz an der Elektrode 1 anders als durch bloße Pufferveränderung an den anderen Elektroden.
    - Fig. 7 zeigt die Abkühlkurven eines temperaturinduzierten UV-Paarungsexperiments mit zwei komplementären p-RNA-Adressen, an die jeweils ein Histidin-Peptid konju-

giert ist. Die Paarung erzeugt eine Erkennungsregion für Nickelionen als Substrat. Das Substrat führt zu einer deutlichen Erhöhung der Umwandlungstemperatur T<sub>m</sub>, die ohne die Histidinreste nicht beobachtet wird.

- Fig. 8 zeigt schematisch eine einfache Matrix aus zwei aufgedampften Goldelektroden.
  - Fig. 9 zeigt den direktelektronischen Nachweis eines Antigen-Antikörperkomplexes auf einer Elektrodenposition des Arrays durch Impedanzspektroskopie.
- Fig. 10 zeigt einen zusätzlichen Nachweis des Antigen-Antikörperkomplexes auf der adessierten Elektrode mittels Fluoreszens.

# Beispiele

15

### Beispiel 1

Synthese eines einen Linker enthaltenden p-RNA-Oligonucleotids mit Linker der Formel 4' AGGCAIndT 2':

20

- 1.1 Festphasensynthese des Oligonucleotids
- A, G, C, T steht für die Nucleobasen Adenin, Guanin, Cytosin und Thymin und Ind bedeutet Aminoethylindol (Indol CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>) als Linker in Form einer Nucleobase.

- Die vollautomatische Festphasensynthese wurde  $\,$  mit jeweils 15  $\,$   $\mu$ mol durchgeführt. Ein Synthesezyklus besteht aus den folgenden Schritten:
- (a) Detritylierung: 5 Minuten mit 6% DCA (Dichloressigsäure) in CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (79 ml).
- (b) Waschen mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (20 ml), Acetonitril (20 ml) und danach Spülen mit Argon;
- (c) Kupplung: Waschen des Harzes mit dem Aktivator (0,5 M Pyridin.HCl in CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,2 ml) und anschließend 30minutiges Behandeln mit Aktivator (0,76 ml) und Phosphoramidit der entsprechenden Nucleobase (0, 76 ml : 8 eq; 0,1 M in Acetonitril) im Verhältnis 1/1;

- (d) Capping: 2-minütiges Behandeln mit 50% Cap A (10,5 ml) und 50% Cap B (10.5 ml) von PerSeptive Biosystems, Inc., Texas, USA (Cap A: THF, Lutidine, Acetanhydrid: Cap B: 1-Methylimidazol, THF, Pyridin);
- (e) Oxidation: 1-minütiges Behandeln mit 120 ml Iodlösung (400 mg Jod in 100 ml Acetonitril, 46 ml H<sub>2</sub>O und 9,2 ml sym-Collidine); und
- (f) Waschen mit Acetonitril (22 ml).

Zur Erleichterung der nachfolgenden HPLC Reinigung der Oligonucleotide wurde die letzte DMT(Dimethoxytrityl)-Gruppe nicht abgespalten. Zum Nachweis der letzten Kupplung mit den modifizierten Phorphoramiditen wurde nach der Synthese mit 1% des Harzes eine Tritylkationabsorption in UV (503 nm) durchgeführt.

#### 1.2 Aufarbeitung des Oligonucleotids:

Die Abspaltung der Allyletherschutzgruppen erfolgte mit einer Lösung von Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (272mg), Triphenylphosphin (272 mg) und Diethylammoniumhydrogencarbonat in CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (15ml) nach 5 Stunden bei RT. Die Glasträger wurden danach mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (30ml), Aceton (30ml) und Wasser (30ml) gewaschen. Um Palladiumkomplexreste zu entfernen, wurde das Harz mit einer wäßrigen 0,1 M Natriumdiethyldithiocarbamathydratlösung gespült. Die obenerwähnte Waschoperation wurde in einer umgekehrten Reihe noch einmal durchgeführt. Anschließend wurde das Harz am Hochvakuum 10 Minuten getrocknet. Der Abspaltungsschritt vom Glasträger bei gleichzeitiger Debenzovlierung wurde in 24% Hydrazinhydratlösung (6ml) bei 4°C durchgeführt. Nach HPLC-Kontrolle an RP 18 (18-25 Stunden) wurde das Oligonucleotid "Trityl ON" mittels einer aktivierten (Acetonitril, 20 ml) Waters Sep-Pak Cartridge vom Hydrazin befreit. Das Hydrazin wurde mit TEAB, 0,1M (30ml) gewaschen. Das Oligonucleotid wurde dann mit Acetonitril/TEAB, 0.1M (10ml) eluiert. Anschließend wurde mittels HPLC zur Abtrennung von Abbruchsequenzen gereinigt und die DMT-Entschützung (30 ml 80%ig wäßrige Ameisensäure) durchgeführt. Abschließende Entsalzung (über Sep-Pak Kartouche, mit TEAB Puffer 0,1M/Acetonitril: 1'1) lieferte das reine Oligonucleotid.

#### Beispiel 2

20

Jodacetvlierung von p-RNA mit N-(Jodacetvloxy)-succinimid

p-RNA-Sequenz : 4' AGGCAIndT 2' M<sub>w</sub> = 2266,56 g/mol, hergestellt gemäß Beispiel 1.

- 1 eq. der p-RNA wurde in einer 0,1 molaren Natriumhydrogencarbonatlösung (pH 8,4) gelöst (1 ml pro 350 nmol) und mit einer Lösung von N-(Jodacetyloxy)-succinimid in DMSO versetzt (40 μl pro mg). Man dunkelt den Ansatz mit Aluminiumfolie ab und ließ ihn bei Raumtemperatur für 30-90 Minuten stehen.
- Der Fortgang der Reaktion wurde mittels analytischer HPLC verfolgt. Die Standardbedingungen waren:

Puffer A: 0.1 molarer Triethylammoniumacetat-Puffer in Wasser

Puffer B: 0.1 molarer Triethylammoniumacetat-Puffer in Wasser: Acetonitril 1:4

Gradient: von 10% B startend auf 50% B in 40 Minuten

Säulenmaterial: 10 μM LiChrosphere <sup>®</sup> 100 RP-18 von Merck Darmstadt GmbH; 250 x 4

Retentionszeit der Edukte: 18,4 Minuten

Retentionszeit der Produkte in diesem Falle: 23,1 Minuten

Nach beendeter Reaktion wurde der Ansatz mit Wasser auf das vierfache Volumen verdünnt. Man aktivierte eine Waters Sep-Pak-Kartusche RP-18 (ab 15 oD 2 g Füllung) mit 2 x 10 ml Acetonitril und 2 x 10 ml Wasser, trug das Oligonucleotid auf, ließ einsinken, wusch das Reaktionsgefäß mit 2 x 10 ml Wasser, wusch mit 3 x 10 ml Wasser nach, um Salz und Reagenz zu entfernen, und eluierte zuerst mit 5 x 1 ml 50:1 Wasser: Acetonitril und anschließend mit 1:1. Das Produkt eluierte in den 1:1-Fraktionen in sehr guter Reinheit. Die Fraktionen wurden in der Kälte und im Dunkeln eingeengt, vereinigt, und wieder eingeengt.

Die Ausbeuten wurden mittels UV-Absorptionspektrometrie bei 260 nm bestimmt.

Massenspektrometrie:

Sequenz: 4' AGGCAInd(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCOCH<sub>2</sub>-I)T 2'

berechnete Masse: 2434.50 g/mol

gefundene Masse  $MH_2^{2+}$ : 1217.9 g/mol = 2433

# Beispiel 3

Konjugation von p-RNA an ein Peptid der Sequenz (His)6:

Die jodacetylierte p-RNA ( $M_w = 2434,50$  g/mol) wurde in einem Puffersystem gelöst (1000 $\mu$ l pro 114 nmol) und dann mit einer Lösung des Peptides in Puffer versetzt (2 moleq. (His)<sub>6</sub>-Peptid).

Puffersystem: Borax/HCl-Puffer der Firma Riedel-de Haën, pH 8,0, wurde im Verhältnis 1:1 mit einer 10 millimolaren Lösung von EDTA-Dinatriumsalz in Wasser gemischt und auf pH 6,3 mit HCl eingestellt. Man erhielt dadurch eine Lösung, die 5 mM Na<sub>2</sub>EDTA enthält.

10

Man beließ den Ansatz bis zum vollständigen Umsatz bei Raumtemperatur im Dunkeln. Die Reaktion wurde mittels HPLC-Analytik verfolgt. Nach beendeter Reaktion wurde der Ansatz direkt mittels RP-HPLC gereinigt. Die Fraktionen wurden in der Kälte und im Dunkeln eingeengt, vereinigt, und wieder eingeengt. Man nahm in Wasser auf und entsalzte. Man aktivierte eine Waters Sep-Pak-Kartusche RP-18 (ab 15 oD 2 g Füllung) mit 2 x 10 ml Acetonitril und 2 x 10 ml Wasser, trug das Oligonucleotid auf, ließ einsinken, wusch das Reaktionsgefäß mit 2 x 10 ml Wasser, wusch mit 3 x 10 ml Wasser nach, um das Salz zu entfernen, und eluierte mit Wasser: Acetonitril 1:1. Die Produkt-Fraktionen wurden eingeengt, vereinigt, und wieder eingeengt.

Die Ausbeuten wurden mittels UV-Absorptionspektrometrie bei 260 nm bestimmt. Sie erreichten 70-95% der Theorie.

#### HPLC-Analytik:

Puffer A: 0,1 molarer Triethylammoniumacetat-Puffer in Wasser

Puffer B: 0,1 molarer Triethylammoniumacetat-Puffer in Wasser: Acetonitril 1:4

Gradient: von 10% B startend auf 50% B in 40 Minuten

Säulenmaterial: 10 μM LiChrosphere <sup>®</sup> 100 RP-18 von Merck Darmstadt GmbH; 250 x 4

Retentionszeit des Produktes: 16.9 Minuten

#### 30 Massenspektrometrie:

Sequenz:

4' AGGCAInd(CH2CH2NHCOCH2-(His)6T 2'

berechnete Masse: MH<sub>2</sub><sup>2+</sup>: 1626,9 g/mol gefundene Masse MH<sub>2</sub><sup>2+</sup>: 1626,0 g/mol WO 99/15893

PCT/EP98/06001

16

Analog wurde die komplementäre Sequenz 4' Ind(CH2CH2NHCOCH2-(His)6TGCCT 2' hergestellt:

berechnete Masse MH<sub>2</sub><sup>2</sup>°: 1436,2 g/mol

gefundene Masse MH22°: 1436,4 g/mol

Analog wurden auch Peptidbibliotheken zur Bildung von Erkennungsregionen an die p-RNA konjugiert.

Im UV-Lösungsexperiment konnte nachgewiesen werden, daß die Wechselwirkung der Histidinuntereinheiten mit einem Substrat (Nickel-Ionen), die Paarungseigenschaften selbst beeinflussen. Eine je 5µM p-RNA-Konjugatlösung in 10mM Tris HCl 150mM ultrarein NaCl zeigte im UV-Paarungsexperiment ein T<sub>m</sub> von 32°C, der sich nach Zugabe von 10 Äquivalenten Nickel-Ionen pro Strang um 10° C auf 42° erhöhte. Somit geht der Nachweis, d. h. die Erkennung eines Substrates hier sehr vorteilhaft mit der Adressierung selbst einher; das entspricht auf der Trägermatrix dem Immobilisierungsvorgang.

20

#### Beispiel 4

Direktelektronische Detektion einer Antikörper/Antigen-Erkennung auf dem adressierbaren Erkennungssystem

25

Eine einfache Matrix aus zwei aufgedampften Goldelektroden wurde als Beispiel eines adressierbaren Erkennungssystems verwendet (siehe Fig. 8).

An eine jodacetylierte p-RNA Sequenz wurde eine im Handel erhältliche Thiol-reduzierte Antikörpereinheit (Rockland Immunochemicals, Pennsylvania, USA) wie oben beschrieben ankonjugiert.

Die komplementäre p-RNA-Einheit 4'Ind--TAGGCAAT 2' wurde mittels 100 equivalenten Traut's Reagenz in 1mM wässriger EDTA und Borax Puffer pH 9.5 am Aminolinker Thiolaktiviert. nach 6 Stunden reversed-phase-HPL-chomatographisch gereinigt, und über Nacht an einer der beiden frisch mittels UV-licht gereinigten Gold-Elektroden gebunden. Nur diese Elektrode bindet das Antikörper-p-RNA-Konjugat durch Paarung (siehe Fig. 9).

Die Figur zeigt das Impedanz-Signal (ohne weitere Beschaltung; Spektrometer Solarton Instruments 1260 interface; Solarton Instruments SI 1287) des thio-reduzierten Antikörpers, der direkt über Nacht auf eine frisch gereinigte Elektrode der beschriebenen Art gebunden wurde vor und nach einer Antikörper-Antigen-Komplexierung des immobilisierten Antikörpers unter den Pufferbedingungen 1/15 mol/l Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, pH 7.4 und Raumtemperatur.

10

15

Das Erkennungs-Ergebnis konnte im gewählten Fall mittels Fluoreszenzmarker geprüft werden, da das im Handel erhältliche Antigen (eine Human-IgG-F(ab')2-Fraktion Rockland Immunochemicals) Fluorescein-markiert ist (siehe Fig. 10).

#### Patentansprüche

- 1. Erkennungssystem enthaltend
  - (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspezies B und
  - (b) mindestens eine Erkennungsspezies B, die an die Bindungskomponente A binden kann und mindestens eine Bindestelle für ein Substrat S enthält, dadurch gekennzeichnet. daß die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennungsspezies B in Form eines molekularen Paarungssystems erfolgt.

15

30

- Erkennungssystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Paarungssystem einen Komplex darstellt, der durch Assoziation der Bindungskomponente A mit der Erkennungsspezies B über nicht-kovalente Wechselwirkungen gebildet wird.
- 20 3. Erkennungssystem nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die nicht-kovalenten Wechselwirkungen ausgewählt sind aus Wasserstoffbrücken. Salzbrücken. Stapelung ("Stacking"), Metalligandierungen. Charge-Transfer-Komplexe und hydrophobe Wechselwirkungen.
- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet. daß das molekulare Paarungssystem eine Nucleinsäure und deren Analoga enthält.
  - Erkennungssystem nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Nucleinsäuren und deren Analoga eine Pentose, vorzugsweise eine Pentopyranose oder Pentofuranose ist.
  - 6. Erkennungssystem nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet. daß die Pentose ausgewählt ist aus einer Ribose, Arabinose, Lyxose oder Xylose.

7. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 4-6, dadurch gekennzeichnet. daß die Nucleinsäure und deren Analoga ausgewählt ist aus Pyranosyl-RNA (p-RNA), Nucleinsäure mit einer oder mehreren Aminocyclohexylethansäure(CNA)-Einheiten, peptidische Nucleinsäure (PNA), oder einer Nucleinsäure mit einer oder mehreren [2-Amino-4-(carboxymethyl)cyclohexyl]-Nucleobasen.

5

10

- 8. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 4-7, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleobase der Nucleinsäure oder deren Analoga ausgewählt ist aus Purin, 2,6-Diaminopurin, 6-Purinthiol, Pyridin, Pyrimidin, Adenin, Guanin, Isoguanin, 6-Thioguanin, Xanthin, Hypoxanthin, Thymidin, Cytosin. Isocytosin, Indol, Tryptamin, N-Phthaloyltryptamin, Uracil, Coffein, Theobromin, Theophyllin. Benzotriazol oder Acridin.
- 9. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 4-8, dadurch gekennzeichnet. daß die Nucleinsäureanaloga ausgewählt sind aus Ribopyranosyladenosin. Ribopyranosylguanosin. Ribopyranosylthymidin, Ribopyranosylcytosin. Ribopyranosyltryptamin oder Ribopyranosyl-N-phthalotryptamin, Ribopyranosyl-uracil oder deren [2-Amino-4-(carboxymethyl)ribopyranosyl]-Derivate.
- 20 10. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 4-9, dadurch gekennzeichnet. daß die Länge der Nucleinsäure und deren Analoga mindestens ca. 4-50, vorzugsweise mindestens ca. 4-25, insbesondere mindestens ca. 4-15, vor allem mindestens ca. 4-10 Nukleotide ist.
- 25 11. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-10, dadurch gekennzeichnet. daß die Bindungskomponente A an einem Träger immobilisiert ist.
  - 12. Erkennungssystem nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Träger ausgewählt ist aus Keramik, Metall, insbesondere Edelmetall, Gläser, Kunststoffe, kristalline Materialien bzw. dunne Schichten des Trägers, insbesondere der genannten Materialien, oder (bio)molekulare Filamente, wie Cellulose, Gerüstproteine.
    - 13. Erkennungssystem nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungskomponente A an einen Träger über eine kovalente Bindung, quasi-kovalente

Bindung oder supramolekulare Bindung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linearkonstituierte Moleküle. insbesondere Peptide. Peptoide. Proteine, lineare Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysacharide oder Antikörper und deren funktionelle Teile wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragmente, immobilisiert ist.

- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 11-13, dadurch gekennzeichnet, daß die
   Bindungskomponente A an definierten Stellen des Trägers, vorzugsweise in Form einer Matrix, immobilisiert ist.
  - 15. Erkennungssystem nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die definierten Stellen des Trägers adressiert sind.

15

25

- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 11-15, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungskomponente A an eine Träger-Elektrode des Trägers immobilisiert ist.
- 17. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-16 dadurch gekennzeichnet. daß die Erkennungsspezies B ein Biomolekül ist.
  - 18. Erkennungssystem nach Anspruch 17. dadurch gekennzeichnet. daß das Biomolekül ausgewählt ist aus Peptid, Peptoid. Protein wie Rezeptor oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine. Filamentbestandteile, oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate und deren wirksame Teile, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peptoide, Saccharide, Nucleinsäuren.
  - Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-18, dadurch gekennzeichnet. daß die immobilisierte Bindungskomponente A verschiedene Bindestellen für verschiedene Er-

ist, und

5

10

15

20

25

30

kennungsspezien B enthält, wodurch verschiedene Erkennungsspezien B an der Bindungskomponente A binden können.

- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-19, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine weitere Erkennungsspezies B an die Bindungskomponente A immobilisiert ist.
- 21. Erkennungssystem nach Anspruch 19 oder 20, dadurch gekennzeichnet, daß es
  (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens 2+n verschiedenen Bindestellen für mindestens 2+n verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ...
  Bn und eine weitere von der Erkennungsspezies B1, B2 ... Bn verschiedene Erkennungsspezies B(n+3), die an die immobilisierte Bindungskomponente A immobilisiert
  - (b) mindestens (n+3) verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... B(n+3), wobei n eine ganze Zahl von 0-20, vorzugsweise 0-10, insbesondere 0-5, vor allem 0 oder 1 bedeutet.
- 22. Erkennungssystem nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Erkennungsspezies B1, B2 ... Bn aus einer Substanzbibliothek stammt.
- 23. Erkennungssystem nach Anspruch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktur der Erkennungsspezies B(n+3) bekannt ist.
- 24. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 19-23, dadurch gekennzeichnet. daß die verschiedenen Erkennungsspezien B dasselbe Substrat S erkennen.
- 25. Erkennungssystem nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet. daß das Substrat S ausgewählt ist aus Moleküle, vorzugsweise Arzneistoffe und Pflanzenschutzwirkstoffe. Metaboliten, physiologische Botenstoffe, Derivate von Leitstrukturen, Substanzen, die im menschlichen oder tierischen Körper im Fall von krankhaften Veränderungen produziert oder im erhöhten Maß produziert werden, oder Übergangszustandanaloga, oder Peptide, Peptoide. Proteine wie Rezeptoren oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-

Fragemente. oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine. Filamentbestandteile. oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside. oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate. oder Monomere wie Heterozyklen, insbesondere Stickstoffheterozyklen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen. vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide. Peptoide. Saccharide, Nucleinsäuren. Ester. Acetale oder Monomere wie Heterocyclen. Lipide. Steroide, oder Angriffsstrukturen von Pharmaka, vorzugsweise Arzneimittelrezeptoren, spannungs-abhängige Ionenkanäle. Transporter, Enzyme oder Biosynthese-Einheiten von Mikroorganismen.

10

20

25

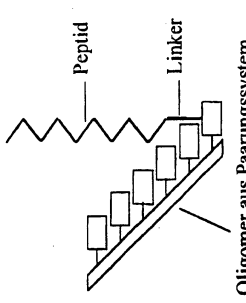
30

- 26. Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-25. dadurch gekennzeichnet. daß es einen Immunoassay darstellt.
- 27. Verfahren zur Identifizierung eines Substrates S in einer Probe mit Hilfe des Erkennungssystems gemäß einem der Ansprüche 1-26, dadurch gekennzeichnet, daß
  - (a) eine Erkennungsspezies B, die das Substrat S erkennt, mit der Probe in Kontakt gebracht wird,
  - (b) gleichzeitig oder nacheinander mit einer immobilisierten Erkennungsspezies B in Kontakt gebracht wird, und
  - (c) die Bildung eines Komplexes aus immobilisierter Bindungskomponente A. Erkennungsspezies B und Substrat S nachgewiesen wird.
  - 28. Verfahren nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Bildung des Komplexes über physikalische Parameter wie Temperatur, Salze, Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge gesteuert wird.
  - 29. Verfahren nach Anspruch 27 oder 28, dadurch gekennzeichnet, daß der Komplex über eine Markierung wie eine radioaktive oder fluoreszierende Markierung, enzymatische Markierung, Redoxmarkierung, Spinnmarkierung der Erkennungsspezies B nachgewiesen wird, oder über den Komplex selbst, beispielsweise über Elektrodenprozesse wie über chemische Prozesse, z. B. Redoxprozesse in der Umgebung oder an der Elektrode oder über eine physikalische Meßgröße wie über Impedanzmessung oder Gleichstrommessung.

- 30. Verfahren nach einem der Ansprüche 27-29, dadurch gekennzeichnet, daß in einem weiteren Schritt der Komplex aus Erkennungsspezies B und Substrat S isoliert wird.
- 31. Verfahren nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß der Komplex aus Erkennungsspezies B und Substrat S nach Einfrieren des Bindungsgleichgewichts oder kovalentes Cross-Linking von Erkennungsspezies B und Substrat S isoliert wird.

10

32. Verwendung des Erkennungssystems gemäß einem der Ansprüche 1-26 zum Auffinden eines Substrates S, zur Diagnose, zur Herstellung eines Katalysators und/oder zur Herstellung eines elektronischen Bauteils, insbesondere zum Auffinden, zur Optimierung und/oder zur Herstellung eines Arzneiwirkstoffes oder Pflanzenschutzwirkstoffes.



Oligomer aus Paarungssystem

komplementäre Paarungseinheit Peptid durch die Matrix bekannt! konstituierte Bindungstasche als Komplex Träger Zu allen B-Einheiten mit dem Substrat. Bibliothekseinheit Bi, nicht geträgert Matrix Substrat S

Thermodynamisch oder kinetisch kontrolliert

A, am Träger fixiert (immobilisiert)

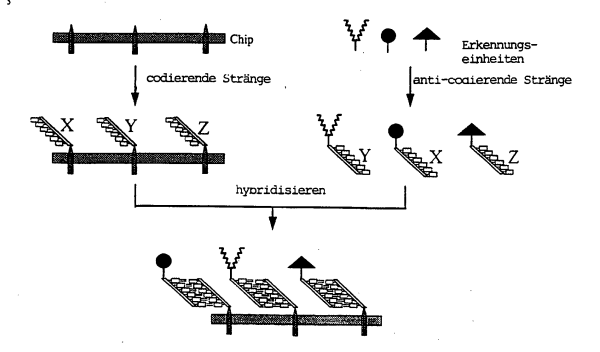


Fig. 2

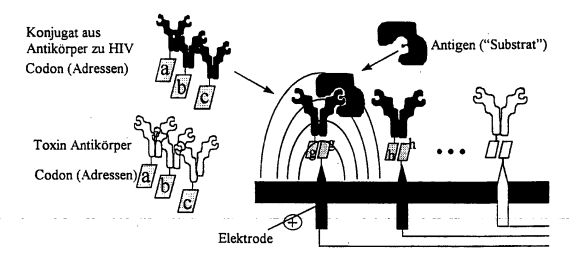


Fig. 3

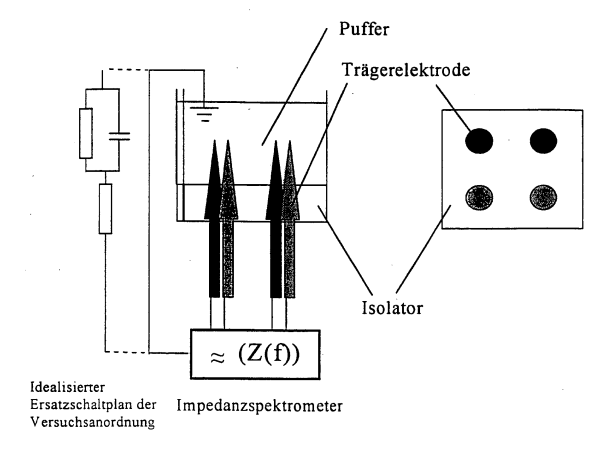


Fig. 4

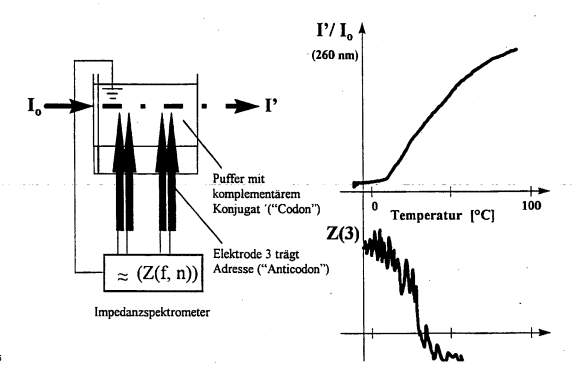


Fig. 5

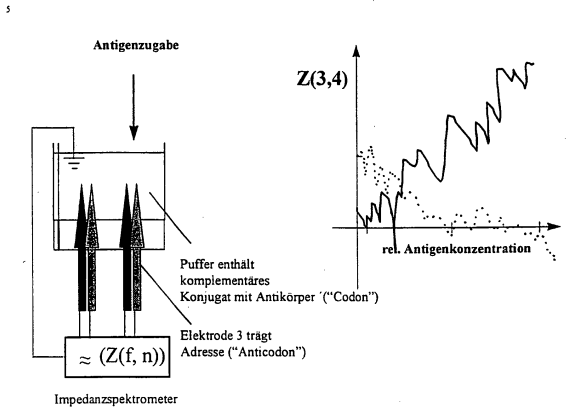
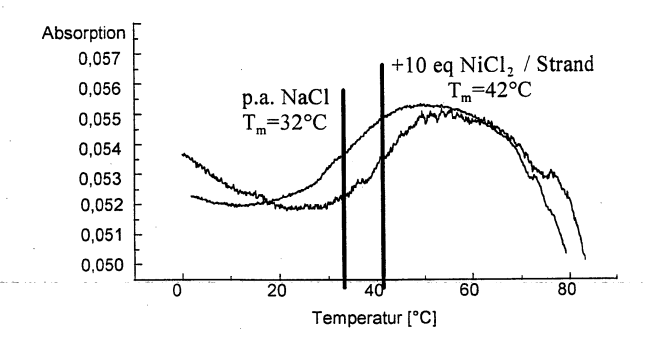


Fig. 6



**Fig.** 7

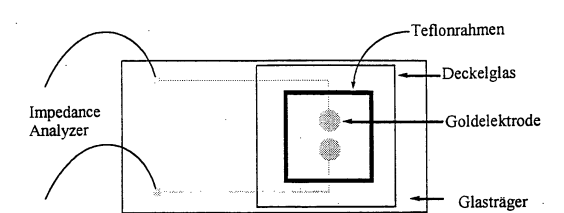


Fig. 8

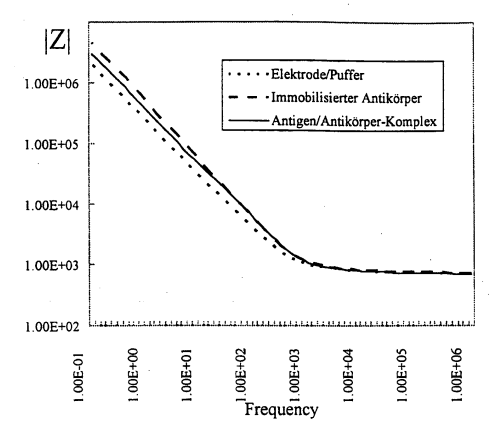
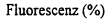
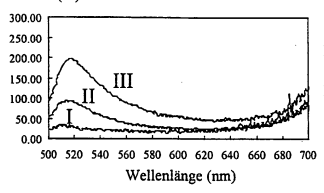


Fig. 9





- III adressierte Elektrode nach Antigenerkennung
- II Antigen-Lösung
- I Elektrodenoberfläche ohn Antigen

Fig. 10

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. nal Application No PCT/EP 98/06001

<del> </del>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/50 G01N33/53	C12Q1/68	C07K1/04		
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification a	and IPC		
	SEARCHED				
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system follows G01N C12Q	ed by classification syr	nbols)		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to	the extent that such d	ocuments are included	in the fields searc	hed
Electronic o	tata base consulted during the international search (	name of data base an	d, where practical, sea	urch terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		····		
Category *	Citation of document, with indication, where appro	opriate, of the relevant	passages		Relevant to claim No.
P,X	WO 97 43232 A (ESCHENMOS CHRISTIAN (DE); HOECHST 20 November 1997 see the whole document				1-32
Т	WO 98 25943 A (ESCHENMOS HANS ULRICH (DE); MICULK 18 June 1998 see the whole document				1
Ρ,Χ	WO 97 40385 A (SEUL MICH 30 October 1997 see figure 10	IAEL)			1-3
Υ.	WO 96 13522 A (BURSTEIN 9 May 1996 cited in the application see page 8, line 15 - pa	· I	·		1-32
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box	с. 🗓	Patent family men	nbers are listed in	annex.
"A" docum "E" earlier filing "L" docum which citatic "O" docum other "P" docum	ategories of cited documents:  nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means entitle the published prior to the international filing date but than the priority date claimed	'X' 'Y'	later document publish or priority date and no crited to understand the invention document of particular cannot be considered involve an inventive sidocument of particular cannot be considered document is combined ments, such combinate in the ant.  document member of the Date of mailling of the	It in conflict with the e principle or theor relevance; the clain novel or cannot be tap when the docur relevance; the clain to involve an inver d with one or more tion being obvious the same patent far	a application but y underlying the med invention o considered to ment is taken alone med invention tive step when the other such docu- to a person skilled
	22 February 1999		01/03/199		<u>-</u>
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2440, Tx. 31 651 epo ni,	2	Authorized officer Osborne	н	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: nal Application No
PCT/EP 98/06001

		PCI/EP 98/06001			
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>			
Category *	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Y	WO 93 20242 A (SCRIPPS RESEARCH INST; LERNER RICHARD (US); JANDA KIM (US); BRENNE) 14 October 1993 see claims 19-22	1-32			
X	WO 95 07289 A (AMOCO CORP) 16 March 1995	1-14, 17-29			
X	see figure 1  WO 96 40991 A (NEXSTAR PHARMACEUTICALS INC) 19 December 1996 see claim 1	1-3			
<b>X</b>	WO 97 27317 A (CHEE MARK ;LAI CHAOQIANG (US); LEE DANNY (US); AFFYMETRIX INC (US)) 31 July 1997 see figure 13B	1-3			
X	US 5 188 937 A (SCHULTE THOMAS H ET AL) 23 February 1993 see the whole document	1-3			
X	WO 95 04136 A (COR THERAPEUTICS INC ;GIESE NEILL A (US)) 9 February 1995 see the whole document	1-3			
	EP 0 543 550 A (BAYLOR COLLEGE MEDICINE; HOUSTON ADVANCED RES CENTER (US); MASSACH) 26 May 1993 see page 9, line 9 - line 51; figures 4-7	1-4, 14-17			

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern hai Application No PCT/EP 98/06001

		•	•	1 , , , ,	,
Patent document cited in search repo	rt	Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO 9743232	A	20-11-1997	DE	19619373 A	20-11-1997
			ΑŪ	2895397 A	05-12-1997
WO 9825943	Α	18-06-1998	DE	19651560 A	18-06-1998
			AU 	5661298 A	03-07-1998 
WO 9740385	Α	30-10-1997	NONE		,
WO 9613522	Α	09-05-1996	AU	4197396 A	23-05-1996
			EP	0789715 A	20-08-1997
			JP	10508304 T	18-08-1998 17-02-1998
			US 	5718915 A	17-02-1998
WO 9320242	Α	14-10-1993	US	5573905 A	12-11-1996
			AU	685050 B	15-01-1998
			AU	3944993 A	08-11-1993
			CA	2132103 A	14-10-1993
		•	EP	0643778 A	22-03-1995
-			JP	7505530 T	22-06-1995 03-03-1998
			US 	5723598 A	03-03-1998
WO 9507289	Α	16-03-1995	US	5484909 A	16-01-1996
			EP	0674650 A	04-10-199
			JP	8503620 T	23-04-1996
			US 	5705339 A	06-01-1998
WO 9640991	Α	19-12-1996	US	5789163 A	04-08-1998
			AU	5871396 A	30-12-1996
***************************************			EP	0832291 A	01-04-1998
WO 9727317	Α	31-07-1997	AU	2253397 A	20-08-1997
			EP	0880598 A	02-12-1998
US 5188937	Α	23-02-1993	NONE		
WO 9504136	A	09-02-1995	AU	7408094 A	28-02-199
			CA	2166871 A	09-02-199
			EP	0711341 A	15-05-199
			JP	9501767 T	18-02-199
EP 0543550	Α	26-05-1993	JP	5322817 A	07-12-199
			US	5532128 A	02-07-199
			US	5670322 A	23-09-199
			US	5653939 A	05-08-199
			US	5846708 A	08-12-199

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter: nalos Aktenzelchen
PCT/EP 98/06001

A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES G01N33/50 G01N33/53 C12Q1/68	C07K1/04	
1110	do1N33/30 do1N33/33 C12Q1/03	00/11/04	
Mach dae Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	nifikation und der IDV	
******	RCHIERTE GEBIETE	SIIRALIOI UIQ GOT IFK	
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationsaystem und Klassifikationssymbol	e)	
IPK 6	G01N C12Q		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov	voit diese unter die recherchierten Gehiete	fallon
T SOME ON THE	to add male zam minesapratston ganorando veronomialistrarigan, adv	TO THE PARTY OF TH	ianori
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evti. verwendete S	Suchbegriffe)
			·
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	UO OZ 42222 A (FECUENMOSED ALBERT	MICIUVA	1.22
۲,۸	WO 97 43232 A (ESCHENMOSER ALBERT CHRISTIAN (DE); HOECHST AG (DE);		1-32
	20. November 1997	·	
	siehe das ganze Dokument 		
Т	WO 98 25943 A (ESCHENMOSER ALBERT		1
	HANS ULRICH (DE); MICULKA CHRISTI 18. Juni 1998	AN (DE))	
	siehe das ganze Dokument		
P,X	WO 97 40385 A (SEUL MICHAEL)		1-3
' , "	30. Oktober 1997		1 0
ļ .	siehe Abbildung 10		
Y	WO 96 13522 A (BURSTEIN LAB INC)		1-32
	9. Mai 1996		
	in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 8, Zeile 15 - Seite 1	6	
		1	
<u> </u>		<del></del>	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
B .	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert.	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	t worden ist und mit der
aber n	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kolfidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	
Anme	Idadatum varäffantlinkt warden ist	"X" Veröffentlichung von besonderer Beder kann allein aufgrund dieser Veröffentli	utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf
scheir ander	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	adindoringhar Tötigkeit heruhand hatro	uchtat warden
ausge	führt)	werden, wenn die Veröffentlichung mit	einer oder mehreren anderen
eine 8	antlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Intlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	naheliegend ist
dem b	peanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum das internationalen Re	
}			
2	2. Februar 1999	01/03/1999	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Oob own = 11	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Osborne, H	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter: nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06001

		PCI/EP 98	,
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	den Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 93 20242 A (SCRIPPS RESEARCH INST; LERNER RICHARD (US); JANDA KIM (US); BRENNE) 14. Oktober 1993 siehe Ansprüche 19-22		1-32
X	WO 95 07289 A (AMOCO CORP) 16. März 1995 siehe Abbildung 1		1-14, 17-29
X	WO 96 40991 A (NEXSTAR PHARMACEUTICALS INC) 19. Dezember 1996 siehe Anspruch 1		1-3
X .	WO 97 27317 A (CHEE MARK ;LAI CHAOQIANG (US); LEE DANNY (US); AFFYMETRIX INC (US)) 31. Juli 1997 siehe Abbildung 13B		1-3
X	US 5 188 937 A (SCHULTE THOMAS H ET AL) 23. Februar 1993 siehe das ganze Dokument		1-3
X	WO 95 04136 A (COR THERAPEUTICS INC ;GIESE NEILL A (US)) 9. Februar 1995 siehe das ganze Dokument		1-3
Α	EP 0 543 550 A (BAYLOR COLLEGE MEDICINE; HOUSTON ADVANCED RES CENTER (US); MASSACH) 26. Mai 1993 siehe Seite 9, Zeile 9 - Zeile 51; Abbildungen 4-7		1-4, 14-17

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inten nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06001

	echerchenberich rtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9743232	A	20-11-1997	DE AU	19619373 A 2895397 A	20-11-1997 05-12-1997
WO	9825943	Α	18-06-1998	DE AU	19651560 A 5661298 A	18-06-1998 03-07-1998
WO	9740385	Α	30-10-1997	KEIN	VE	
WO	9613522	A	09-05-1996	AU EP JP US	4197396 A 0789715 A 10508304 T 5718915 A	23-05-1996 20-08-1997 18-08-1998 17-02-1998
WO	9320242	A	14-10-1993	US AU AU CA EP JP US	5573905 A 685050 B 3944993 A 2132103 A 0643778 A 7505530 T 5723598 A	12-11-1996 15-01-1998 08-11-1993 14-10-1993 22-03-1995 22-06-1995 03-03-1998
WO	9507289	A	16-03-1995	US EP JP US	5484909 A 0674650 A 8503620 T 5705339 A	16-01-1996 04-10-1995 -23-04-1996 06-01-1998
WO	9640991	A	19-12-1996	US AU EP	5789163 A 5871396 A 0832291 A	04-08-1998 30-12-1996 01-04-1998
WO	9727317	Α	31-07-1997	AU EP	2253397 A 0880598 A	20-08-1997 02-12-1998
US	5 5188937	A	23-02-1993	KEI	NE .	
WO	9504136	A	09-02-1995	AU CA EP JP	7408094 A 2166871 A 0711341 A 9501767 T	28-02-1995 09-02-1995 15-05-1996 18-02-1997
EP	0543550	A	26-05-1993	JP US US US US	5322817 A 5532128 A 5670322 A 5653939 A 5846708 A	07-12-1993 02-07-1996 23-09-1997 05-08-1997 08-12-1998

# THIS PAGE BLANK (USPTO)